ЭЛЕМЕНТЫ ТЕХНИЧЕСКОГО ЗРЕНИЯ ПРТС

БИБЛИОТЕКА **EIGEN**.
ИТЕРАЦИОННЫЕ
МЕТОДЫ. МЕТОД
НАИМЕНЬШИХ
КВАДРАТОВ.

EIGEN — ЧУТЬ ПОДРОБНЕЕ

- На предыдущем занятии мы выяснили, как
 - Создавать вектора и матрицы в библиотеке Eigen
 - С помощью библиотеки найти решение, используя LU-разложение
- Теперь попробуем посмотреть чуть подробнее

EIGEN — РАЗЛИЧНЫЕ МЕТОДЫ РЕШЕНИЯ

- FullPivLU LU-разложение с полным выбором главного элемента
- PartialPivLU LU-разложение с выбором главного элемента по строкам
- HouseholderQR QR-разложение
- LLT метод Холецкого
- ..

А.А. Амосов, Ю.А. Дубинский, Н.В. Копчёнова «Вычислительные методы для инженеров. Учебное пособие» - М., Высшая школа, 1994г.

М.П. Галанин, Е.Б. Савенков «Методы численного анализа математических моделей» - М., Изд-во МГТУ им. Н.Э. Баумана, 2018 http://ebooks.bmstu.ru/catalog/95/book1824.html

```
#include <iostream>
#include <eigen3/Eigen/LU>
using namespace std;
int main(int argc, char *argv[])
  Eigen::Matrix4d A, lower, upper;
  Eigen::Vector4d b, x;
  A << 10, 6, 2, 0, 5, 1, -2, 4, 3, 5, 1, -1, 0, 6, -2, 2;
  b << 25, 14, 10, 8;
  Eigen::PartialPivLU<Eigen::Matrix4d> lu(A);
  cout << "Matrix A" << endl << A << endl;
  cout << "Vector b" << endl << b << endl;
  cout << "LU-decomp" << endl << lu.matrixLU() << endl;
  lower = lu.matrixLU().triangularView<Eigen::StrictlyLower>();
  lower = lower + Eigen::Matrix4d::Identity();
  upper = lu.matrixLU().triangularView<Eigen::Upper>();
  cout << "Matrix lower" << endl << lower << endl;
  cout << "Matrix upper" << endl << upper << endl;</pre>
  cout << "Multiplication" << endl << lower*upper << endl;</pre>
  cout << "Multiplication with permutation" << endl
     << lu.permutationP().inverse()*lower*upper << endl;</pre>
  return 0;
```

EIGEN – LU-PA3ЛОЖЕНИЕ

matrixLU возвращает квадратную матрицу состоящую из L и U

triangularView<>() возвращает матрицу в виде либо содержащим диагональ:

<Lower> <Upper>

Либо без неё:

<StrictlyLower> <StrictlyUpper>

$$A = P^{-1}LU,$$

где P^{-1} - матрица перестановки строк

```
Matrix A
Vector b
25
14
10
8
LU-decomp
      10
     0.5 -0.333333 -3.66667
                               4.66667
     0.3 0.533333
                        -0.4
                                  -0.2
Matrix lower
       0
     0.5 -0.333333
     0.3 0.533333
                        -0.4
Matrix upper
     10
                       -2
                 -3.66667 4.66667
      0
                              -0.2
                        0
Multiplication
10 6 2 0
   6 -2 2
Multiplication with permutation
10 6 2 0
```

EIGEN – LU-PA3ЛОЖЕНИЕ

```
#include <iostream>
#include <Eigen/LU>
using namespace std;
int main(int argc, char *argv[])
    Eigen::Matrix4d A, lower, upper;
    Eigen::Vector4d b, x;
    A << 10, 6, 2, 0, 5, 1, -2, 4, 3, 5, 1, -1, 0, 6, -2, 2;
    b << 25, 14, 10, 8;
    Eigen::FullPivLU<Eigen::Matrix4d> lu(A);
    cout << "Matrix A" << endl << A << endl;</pre>
    cout << "Vector b" << endl << b << endl;</pre>
    cout << "LU-decomp" << endl << lu.matrixLU() << endl;</pre>
    lower = lu.matrixLU().triangularView<Eigen::StrictlyLower>();
    lower = lower + Eigen::Matrix4d::Identity();
    upper = lu.matrixLU().triangularView<Eigen::Upper>();
    cout << "Matrix lower" << endl << lower << endl;</pre>
    cout << "Matrix upper" << endl << upper << endl;</pre>
    cout << "Multiplication" << endl << lower*upper << endl;</pre>
    cout << "Multiplication with permutation" << endl</pre>
         << lu.permutationP().inverse()*lower*upper*lu.permutationQ().inverse();</pre>
    return 0;
```

ПОЛНЫЙ ВЫБОР ГЛАВНОГО ЭЛЕМЕНТА

$$A = P^{-1}LUQ^{-1}$$

Здесь Q^{-1} - перестановка столбцов

```
Matrix A
10 6 2 0
  1 -2 4
   5 1 -1
  6 -2 2
Vector b
25
14
10
 8
LU-decomp
      10
                                  -2
       0
     0.5 -0.333333
                  4.66667 -3.66667
     0.3 0.533333 -0.442857 -0.157143
Matrix lower
     0.5 -0.333333
     0.3 0.533333 -0.442857
Matrix upper
      10
                6
                          0
                                  -2
                          2
                0 4.66667 -3.66667
       0
                          0 -0.157143
Multiplication
10 6 0 2
  6 2 -2
  1 4 -2
 3 5 -1 1
Multiplication with permutation
10 6 2 0
   1 -2 4
```

МЕТОД ХОЛЕЦКОГО (КВАДРАТНОГО КОРНЯ)

- Частный случай матрица ${\sf A}$ является симметричной ($A^T=A$) и положительно определённой ((Ax,x)>0)
- Таких случаев, на самом деле, довольно много
- Можно искать специальное представление

$$A = L \cdot L^T$$

• Метод примерно вдвое быстрее метода Гаусса, и гарантировано точнее за счёт меньшего накопления ошибки

```
#include <iostream>
#define USE PREDEFINED CONSTANT
#include <cmath>
#include <eigen3/Eigen/LU>
#include <eigen3/Eigen/QR>
#include <eigen3/Eigen/SVD>
#include <eigen3/Eigen/Dense>
#include <eigen3/Eigen/Core>
using std::cout;
using std::endl;
using Eigen::MatrixXf;
using Eigen::VectorXf;
#define SYS_SIZE 3
int main()
    MatrixXf a(SYS SIZE, SYS SIZE);
    a << 8.1041, 0.0083, -3.1433, 1.7114, -0.0200, -0.6638, 4.2800, -0.0078, -1.6600;
     a = Eigen::MatrixXf::Random(SYS SIZE, SYS SIZE);
    cout << "Matrix A\n" << a << endl;
    VectorXf b(SYS_SIZE), xplu(SYS_SIZE), xflu(SYS_SIZE), xqr(SYS_SIZE);
    b << -4, 6.00, -8.5;
              b = Eigen::VectorXf::Random(SYS SIZE);;
    Eigen::PartialPivLU<MatrixXf> plu(a);
    xplu= plu.solve(b);
    cout << "Partial pivoting solution\n" << xplu << endl;</pre>
    Eigen::FullPivLU<MatrixXf> flu(a);
    xflu= flu.solve(b):
    cout << "Full pivoting solution\n" << xflu << endl;</pre>
    Eigen::FullPivHouseholderQR<MatrixXf> qr(a);
    xqr= qr.solve(b);
    cout << "OR solution\n" << xgr << endl;</pre>
    cout << "Difference\n" << xplu - xqr << endl;</pre>
    cout << "For partialy pivoted LU Ax-b=\n" << a*xplu-b << endl;</pre>
    cout << "For QR Ax-b=\n" << a*xqr-b << endl;
    return 0;
```

EIGEN – РАЗЛИЧНЫЕ МЕТОДЫ РЕШЕНИЯ

```
Matrix A
8.1041 0.0083 -3.1433
 1.7114 -0.02 -0.6638
   4.28 -0.0078 -1.66
Partial pivoting solution
-58282.2
-265.251
 -150263
Full pivoting solution
-58282.2
-265.251
 -150263
QR solution
-58307.2
-265.329
 -150328
Difference
  25.0078
0.0785522
  64.4844
For partialy pivoted LU Ax-b=
-0.0078125
 -0.015625
For QR Ax-b=
  0.03125
-0.015625
Press <RETURN> to close this window...
```

EIGEN – РАЗЛИЧНЫЕ МЕТОДЫ РЕШЕНИЯ

ИТЕРАЦИОННЫЕ МЕТОДЫ РЕШЕНИЯ СЛАУ

- Вместо точного решения мы ищем приближённое
- Мы преобразуем исходную задачу к специальному виду:

$$Ax = b \implies \tilde{A}x = Bx + b \implies x = \tilde{A}^{-1}Bx + \tilde{A}^{-1}b \implies x = \tilde{B}x + \tilde{b}$$

где

$$A = \tilde{A} + B, \tilde{A} = diag(A)$$

• Тогда, если мы зададим начальное приближение x_0 , получим итерационный процесс

$$x_{n+1} = \tilde{A}^{-1}Bx_n + \tilde{A}^{-1}\tilde{b}$$

• Метод простой итерации

СХОДИМОСТЬ ИТЕРАЦИОННЫХ МЕТОДОВ

- Всегда ли итерационные методы сходятся?
 - Сходимость основана на свойстве сжимающих отображений

$$\rho(Ax, Ay) < \alpha \rho(x, y), 0 \le \alpha < 1$$

- Если отображение сжимающее, то метод сходится
- Для каждого итерационного метода этот критерий свой
- Например, для метода простой итерации $\|\tilde{B}x\| \leq \|x\|$
- Но, вот беда, мы не знаем x, как тогда проверить выполнение этого условия?
 - Можно построить оценку для произвольного элемента x, если воспользоваться согласованной нормой матрицы

$$||Ax|| \le ||A|| \cdot ||x||$$

• Но тогда встаёт вопрос – что же такое норма?

НОРМЫ ВЕКТОРОВ И МАТРИЦ

- Мы будем понимать под нормой вектора его длину
- Под нормой матрицы мы будем подразумевать операторную норму

$$||A|| = \max_{||x||=1} ||Ax||$$

- Получается, что норма матрицы зависит от способа вычисления нормы вектора
- Используются т.н. нормы Гёльдера для векторов:

$$||x||_{l^p} = \left(\sum_{i=1}^n x_i^p\right)^{\frac{1}{p}}$$

• Зачем?

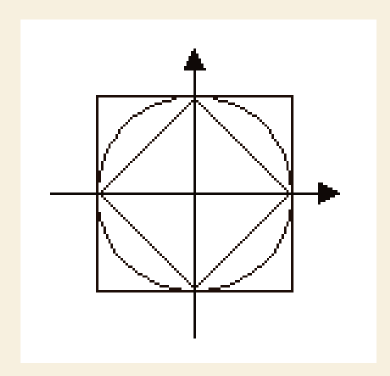
СОГЛАСОВАНЫЕ НОРМЫ

• Частные, наиболее распространённые случаи:

$$||x||_1 = \sum_i x_i \Longrightarrow ||A||_1 = \max_j \sum_i |a_{ij}|$$

$$||x||_{\infty} = \max_{i} x_{i} \Longrightarrow ||A||_{\infty} = \max_{i} \sum_{j} |a_{ij}|$$

$$||x||_2 = \sqrt{\sum_i x_i^2} \implies ||A||_2 =_1 (Ax, Ax) = \max \lambda_i$$



```
#include <iostream>
#include <eigen3/Eigen/Dense>
using std::cout;
using std::endl;
int main(int argc, char *argv[])
             Eigen::Matrix3d mat, A, B;
             mat << 6.25, -1, 0.5, \
                          -1, 5, 2.12, \
                          0.5, 2.12, 3.6;
             cout << mat << endl;
             Eigen::Vector3d b, b_orig, x,x_prev=Eigen::Vector3d::Zero();
             b << 7.5, -8.68, -0.24;
             b_orig = b;
             A = mat.diagonal().asDiagonal();
             B = -mat + A;
             for (int i=0; i<B.rows(); i++)
                          \mathbf{b}(\mathbf{i})/=\mathbf{A}(\mathbf{i},\mathbf{i});
                          B.row(i) /= A(i,i);
```

РЕАЛИЗАЦИЯ МЕТОДА ПРОСТОЙ ИТЕРАЦИИ

```
cout \ll "B=\n" \ll B \ll endl;
cout << "Norm of B=" << B.norm() << endl;
double normX=x.norm(), normXprev, tolerance = 0.0000001;
int counter = 0;
do
           x = B*x prev+b;
            counter++;
            normXprev = normX;
            normX = x.norm();
           x prev = x;
while(fabs(normX-normXprev)> tolerance);
cout << "After " << counter << " iterations we found X\n" << x << endl;
Eigen::Vector3d residual = mat*x-b orig;
cout << "Residual norm " << std::fixed <<residual.norm() << endl;</pre>
Eigen::Vector3d xLU = mat.lu().solve(b orig);
cout << "Same thing using LU-decomposition\n" << xLU<< endl;</pre>
return 0;
```

РЕАЛИЗАЦИЯ МЕТОДА ПРОСТОЙ ИТЕРАЦИИ

Для вычисления других норм используется функция

lpNorm<n>()

lpNorm<Eigen::Infinity>()

```
Starting /Users/amakashov/projects/build-linsolve-Desktop-Debug/linsolve...
6.25 -1 0.5
       5 2.12
  -1
 0.5 2.12 3.6
              0.16
                     -0.08
     0.2
                    -0.424
-0.138889 -0.588889
Norm of B=0.786038
After 29 iterations we found X
0.8
 -2
Residual norm 0.000000
Same thing using LU-decomposition
 0.800000
-2.000000
 1.000000
/Users/amakashov/projects/build-linsolve-Desktop-Debug/linsolve exited with code 0
```

РЕЗУЛЬТАТ РАБОТЫ ПРОГРАММЫ

ДОСТОИНСТВА И НЕДОСТАТКИ

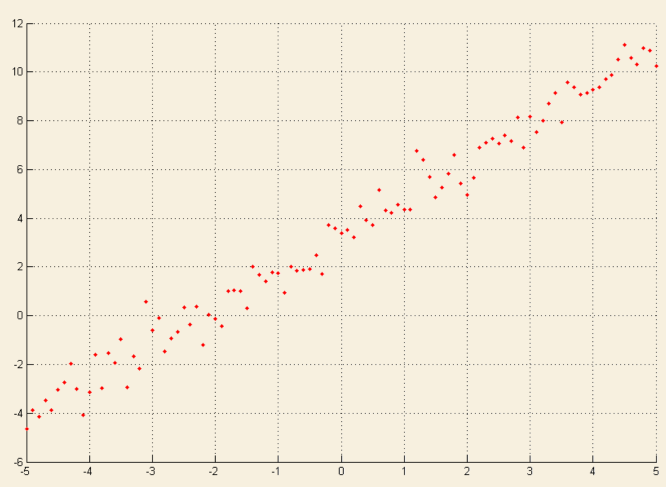
- +При большом размере матрицы позволяют находить решение быстрее прямых
- ◆В них меньше накапливается вычислительная погрешность
- **+**Позволяют «управлять» точностью получаемого решения
- Не всегда применимы
- Для матриц небольшого размера нерационально использовать
- В некоторых случаях требуется найти «хорошее» приближение

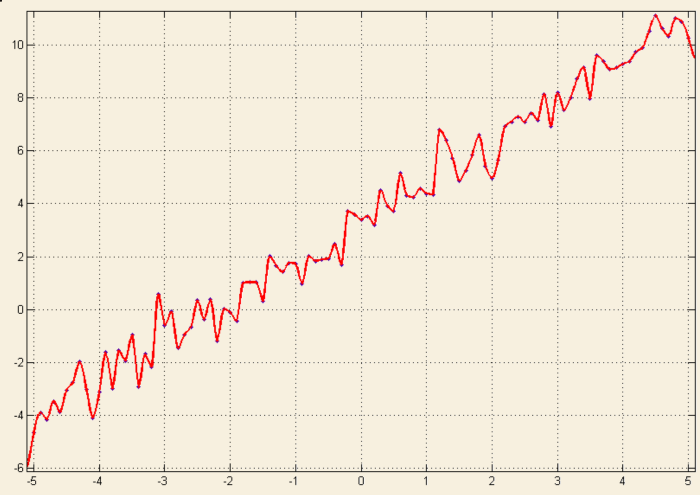
- Eigen::Matrix3d low,up;
- low = B.triangularView<Eigen::StrictlyLower>();
- up = B.triangularView<Eigen::Upper>();
- cout << up << endl << endl << low << endl;

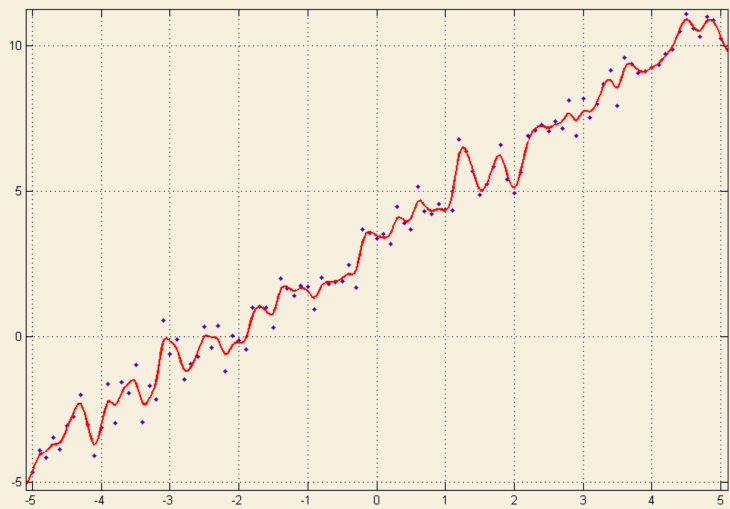
•

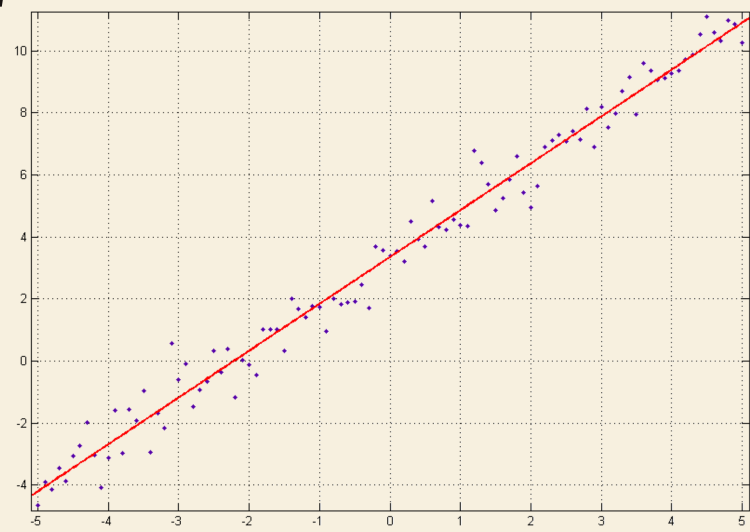
Метод Зейделя

$$x_{n+1} = \tilde{A}^{-1}B_l x_{n+1} + \tilde{A}^{-1}B_u x_n + \tilde{A}^{-1}\tilde{b}$$







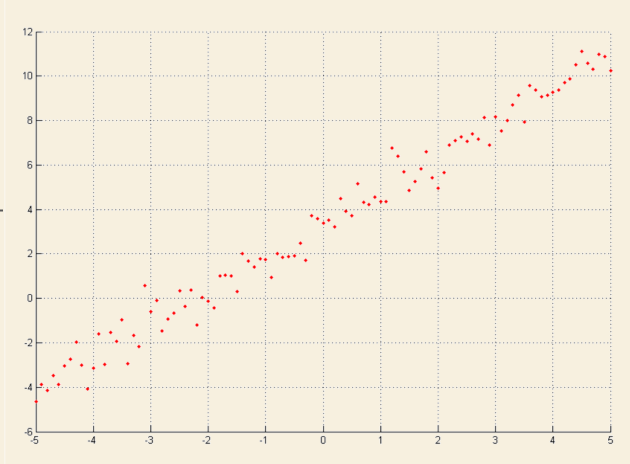


- Как выбрать правильное приближение?
- Как оценить его параметры?
- Как понять, что получилось?

- Используется для линейных по параметрам моделей
- Подразумевает, что модель мы какимто образом уже выбрали
- Например:

х – данные

у - значения



• Модели могут быть разными:

$$u = C = const$$

$$u = A \cdot x + B$$

$$u = A \cdot x^{2} + B \cdot x + C$$

$$u = A \cdot e^{Bx}$$

$$u = C_{1} \cos(\omega_{1}x)$$

$$+C_{1} \sin(\omega_{1}x)$$

одели могут быть разными:

$$u = C = const$$

$$u = A \cdot x + B$$

$$u = A \cdot x^{2} + B \cdot x + C$$

$$u = A \cdot e^{Bx}$$

$$u = C_{1} \cos(\omega_{1}x)$$

$$+C_{1} \sin(\omega_{1}x)$$

• Выберем линейный полином:

$$u = A \cdot x + B$$

- Получим набор значений $u_i = A \cdot x_i + B$
- При этом у нас есть y_i практически полученные результаты
- Очевидно, что в идеальном случае $u_i=y_i$
- В реальности ${
 m r_i} = u_i y_i$ невязка
- Нужно выбрать А и В так, чтобы невязка была минимальной

• Будем минимизировать квадратичный функционал:

$$\sum_{i} r_i^2 \to min$$

• Можно записать через вектор:

$$r^T r \rightarrow min$$

• Условие минимума – равенство нулю первой вариации:

$$\delta r^T r = 0$$

• Запишем уравнения для компонент r_i :

$$r_i = x_i \cdot A + 1 \cdot B - y_i$$

• Можно записать матричное уравнение:

$$\begin{pmatrix} \vdots \\ r_i \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \vdots & \vdots & \vdots \\ x_i & 1 & y_i \\ \vdots & \vdots & \ddots \end{pmatrix} \begin{pmatrix} A \\ B \\ -1 \end{pmatrix}$$

• Тогда функционал можно записать как

$$(A \quad B \quad -1) \begin{pmatrix} \cdots & x_i & \cdots \\ \cdots & 1 & \cdots \\ \cdots & y_i & \cdots \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_i & 1 & y_i \\ \cdots & \cdots & \cdots \end{pmatrix} \begin{pmatrix} A \\ B \\ -1 \end{pmatrix} \rightarrow min$$

• После этого первую вариацию можно записать как

$$\begin{pmatrix} \cdots & x_i & \cdots \\ \cdots & 1 & \cdots \\ \cdots & y_i & \cdots \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_i & 1 & y_i \\ \cdots & \cdots & \cdots \end{pmatrix} \begin{pmatrix} A \\ B \\ -1 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ 0 \end{pmatrix}$$

• То же самое

$$F \cdot \begin{pmatrix} A \\ B \\ -1 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ 0 \end{pmatrix}$$

где
$$F = \begin{pmatrix} \cdots & x_i & \cdots \\ \cdots & 1 & \cdots \\ \cdots & y_i & \cdots \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_i & 1 & y_i \\ \cdots & \cdots & \cdots \end{pmatrix}$$
-матрица 3×3

- У нас 3 уравнения, но всего 2 переменных
- Можно преобразовать у уравнению 2х2:

$$\begin{pmatrix} \cdots & x_i & \cdots \\ \cdots & 1 & \cdots \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_i & 1 \\ \cdots & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} A \\ B \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \cdots & x_i & \cdots \\ 1 & \cdots \end{pmatrix} \begin{pmatrix} y_i \\ \cdots & 1 \end{pmatrix}$$

• То же самое:

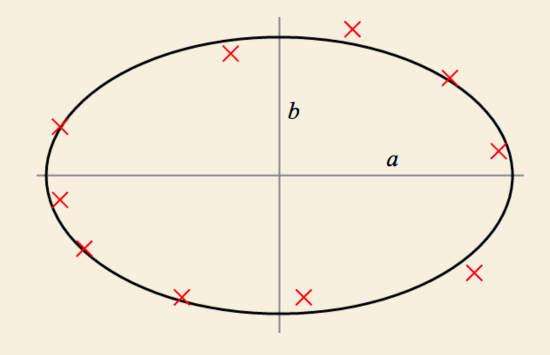
$$G^T G \begin{pmatrix} A \\ B \end{pmatrix} = G^T y$$

линейность модели

• Уравнение эллипса в общем виде

$$Ax^2 + By^2 + Cxy + Dx + Ey + 1 = 0$$

- Кажется, что уравнение квадратное, но по параметрам оно линейное
- Такое уравнение справедливо для каждой (x_i, y_i)



• А если модель экспоненциальная?

$$u = A \cdot e^{Bx}$$

• Можно получить линейную логарифмированием:

$$\ln u = \ln A + Bx$$

- Существует обобщение метода на нелинейный случай (NLLS)
- Тогда строится итерационный процесс с начальным приближением

$$\delta r^T r = 0$$

ПРИМЕНЕНИЕ В EIGEN

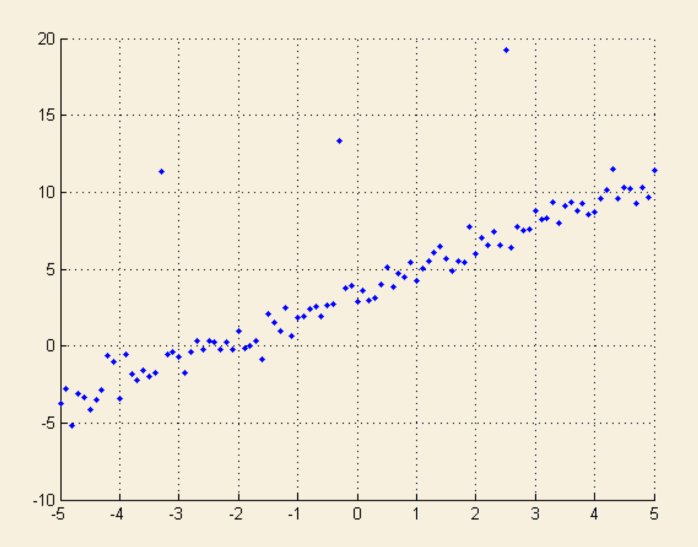
```
// Создаём матрицу и вектор со случайными значениями
Eigen::MatrixXf A = Eigen::MatrixXf::Random(3, 2);
Eigen::VectorXf b = Eigen::VectorXf::Random(3);
// Применение "в лоб"
cout << "The solution using normal equations is:\n"</li>
<< (A.transpose() * A).lu().solve(A.transpose() * b) << endl;</li>
// Более правильное (через QR-разложение)
cout << "The solution using the QR decomposition is:\n"</li>
```

<< A.colPivHouseholderQr().solve(b) << endl;

- Как оценить качество полученной оценки?
- Самый простой вариант посчитать норму r_i
- Однако е \ddot{e} величина зависит от размерности вектора (числа n)
- Выход использовать отношение нормы невязки к норме правой части:

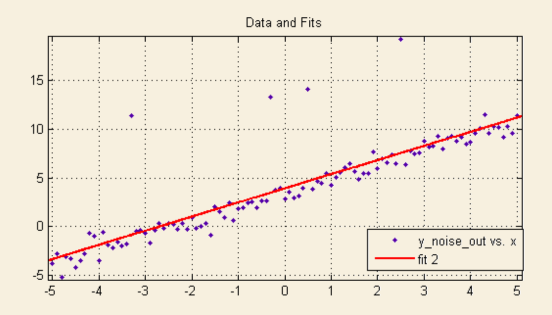
$$\delta r = \frac{\|r\|_p}{\|b\|_p}$$

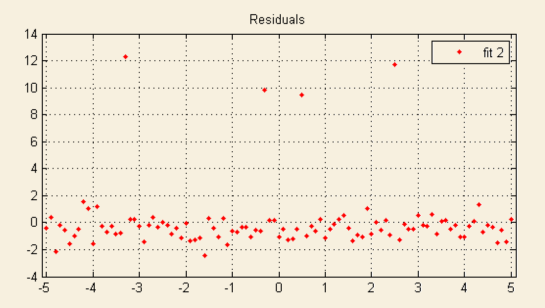
• Ещё одна проблема – оценка данных с выбросами (outliers)



ДАННЫЕ С ВЫБРОСАМИ

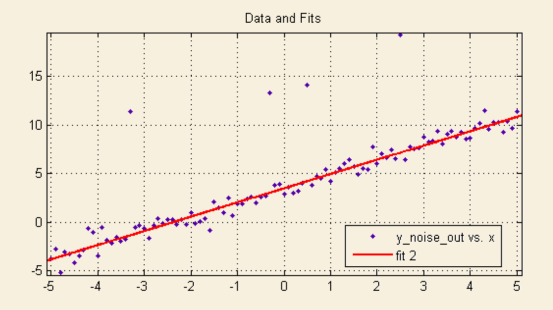
Та же самая линейная зависимость, но теперь в ней есть несколько «неправильных» точек

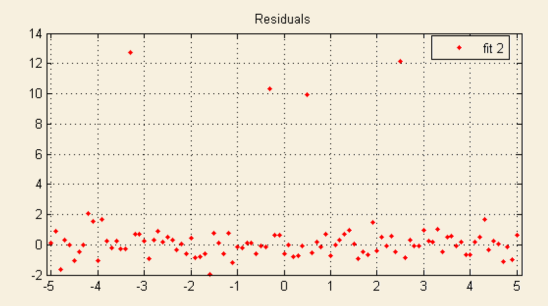




ДАННЫЕ С ВЫБРОСАМИ

Без учёта выбросов





ДАННЫЕ С ВЫБРОСАМИ

С учётом выбросов

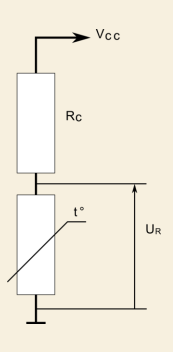
ДАННЫЕ С ВЫБРОСАМИ

- Необходимо использовать робастные методики оценки для исключения выбросов
- Один из вариантов RANSAC
- Идея в том, чтобы случайным образом выбирать элементы из выборки для построения оценки

RANSAC

- Например: мы оцениваем 2 параметра по 100 отсчётам
- Выберем 100 пар из двух случайных элементов (x_i, y_i)
- Для каждой пары построим δr_{j} оценку для j-гипотезы
- Для лучшей пары выберем точки с отклонением больше предельного δ
- Для оставшихся точек построим МНК-оценку
- Вообще говоря, оценку ј-гипотезы надо строить тоже по МНК, выбирай заданное число отсчётов

КАЛИБРОВКА AVR ДЛЯ ОТОБРАЖЕНИЯ ТЕМПЕРАТУРЫ ТЕРМОРЕЗИСТОРА



• Показания индикатора

$$Z = 1024 \frac{U_R}{U_{\text{on}}} = 1024 \cdot \frac{R}{R_c + R}$$

$$\approx 1024 \cdot \frac{R}{R_c + R_0}$$

• Зависимость R - экспоненциальная $R = R_0 \cdot 10^{K(T-T_0)}$

Nº	Z	T,°C
1	27	71
2	31	64
3	43	52
4	58	41
5	69	33
6	86	23
7	102	17
8	111	12
9	122	2
10	137	0
11	18	87
12	176	-5

КАЛИБРОВКА AVR ДЛЯ ОТОБРАЖЕНИЯ ТЕМПЕРАТУРЫ ТЕРМОРЕЗИСТОРА